```
Family list
7 application(s) for: JP2003212685 (A)
      THIN FILM FORMING METHOD AND METHOD FOR FORMING ELECTRONIC
     DEVICE
      Inventor: MORII KATSUYUKI , MASUDA TAKASHI
                                                       Applicant: SEIKO EPSON CORP
                                                       IPC: H05B33/10; B05D1/26; B05D1/40; (+20)
      EC:
     Publication info: JP2003236453 (A) — 2003-08-26
JP4103529 (B2) — 2008-06-18
     THIN FILM FORMATION METHOD AND ELECTRONIC DEVICE FABRICATION
     METHOD
      Inventor: MORII KATSUYUKI ; MASUDA TAKASHI
                                                       Applicant: SEIKO EPSON CORP
                                                       IPC: H05B33/10: B05D1/26; G09F9/00; (+20)
      Publication info: JP2003260408 (A) -- 2003-09-16
                    JP4103530 (B2) - 2008-06-18
      METHOD OF FORMING THIN FILM AND METHOD OF FORMING ELECTRONIC
      DEVICE
      Inventor: MORII KATSUYUKI
                                                       Applicant: SEIKO EPSON CORP
                                                       IPC: H05B33/10; C30B29/54; H01L51/50; (+8)
      Publication info: JP2003192499 (A) - 2003-07-09
                    JP4138433 (B2) - 2008-08-27
      THIN FILM FORMING METHOD, ELECTRONIC DEVICE FABRICATING
     METHOD AND THIN FILM FORMING APPARATUS
                                                       Applicant: SEIKO EPSON CORP
      Inventor: MORII KATSUYUKI
                                                       IPC: H05B33/10; C30B7/06; C30B29/54; (+11)
      Publication info: JP2003212685 (A) - 2003-07-30
                   JP4138434 (B2) - 2008-08-27
      THIN FILM FORMING METHOD, SOLUTION USED THEREIN AND
      ELECTRONIC DEVICE FABRICATING METHOD
                                                       Applicant: SEIKO EPSON CORP
      Inventor: MORII KATSUYUKI ; MASUDA TAKASHI
                                                       IPC: H05B33/10: C30B7/06: C30B29/54: (+11)
      Publication info: JP2003212686 (A) -- 2003-07-30
                   JP4138435 (B2) - 2008-08-27
     THIN FILM FORMING METHOD, SOLUTION USED IN THE METHOD AND
     METHOD OF FABRICATING ELECTRONIC DEVICE
      Inventor: MORII KATSUYUKI ; MASUDA TAKASHI
                                                       Applicant: SEIKO EPSON CORP
```

IPC: H05B33/10; C30B7/06; C30B29/54; (+20)

Publication info: JP2003238286 (A) - 2003-08-27 JP4141787 (B2) — 2008-08-27

Thin film forming method, solution and apparatus for use in the method,

and electronic device fabricating method Inventor: MORII KATSUYUKI [JP]; MASUDA TAKASHI [JP] Applicant: SEIKO EPSON CORP [JP]

EC: C30B7/00; H01L51/00A2B2B IPC: C30B7/00; H01L51/00; H01L51/40; (+6)

Publication info: US2003099774 (A1) -- 2003-05-29

US6808749 (B2) - 2004-10-26

Data supplied from the esp@cenet database -- Worldwide

THIN FILM FORMING METHOD, ELECTRONIC DEVICE FABRICATING METHOD AND THIN FILM FORMING APPARATUS

Publication number: JP2003212685 (A)

Publication date: 2003-07-30

Inventor(s): MORII KATSUYUKI

Applicant(s): Classification:

SEIKO EPSON CORP

- international: H05B3

H05B33/10; C30B7/06; C30B29/54; H01L51/50; H05B33/14; H05B33/10; C30B29/54; H01L51/50; H05B33/14; (IPC1-7): C30B7/06; C30B29/54; H05B33/10; H05B33/14

H05B33/

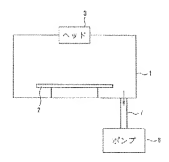
- European: Application number: JP20020295160 20021008

Priority number(s): JP20020295160 20021008; JP20010313231 20011010

Abstract of JP 2003212685 (A)

PROBLEM TO BE SOLVED. To provide a method for crystallizing a very small amount of solution disposed in the prescribed

position on a substrate.



Also published as:

JP4138434 (B2)

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2003-212685

(P2003-212685A) (43)公開日 平成15年7月30日(2003.7.30)

(51) Int.Cl.7		識別記号	ΡI		デ・	マコード(参考)
C30B	7/06		C30B	7/06		3 K 0 0 7
	29/54			29/54		4 G 0 7 7
H05B	33/10		H05B	33/10		
	33/14			33/14	Α	

		客查請求	未請求 請求項の数14 OL (全 9 頁)
(21)出顯番号	特顧2002-295160(P2002-295160)	(71)出願人	000002369 セイコーエブソン株式会社
(22) 出顧日	平成14年10月8日(2002.10.8)	(72)発明者	東京都新宿区西新宿2丁目4番1号 森井 克行
(31)優先権主張番号	特顧2001-313231 (P2001-313231)		長野県諏訪市大和3丁目3番5号 セイコ
(32)優先日	平成13年10月10日(2001.10.10)		ーエプソン株式会社内
(33)優先権主張国	日本 (JP)	(74)代理人	100066980 弁理士 森 哲也 (外2名)
		Fターム(参	考) 3K007 AB18 DB03 FA01 FA03
			40077 AA03 BF10 CB08 ED06 EE02
			EC30 HA02 HA06

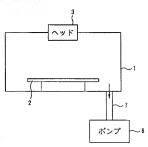
(54) [発明の名称] 薄膜の形成方法、電子デバイスの形成方法、薄膜形成装置

(57) 【要約】

低下させる。

結晶化させることのできる方法を提供する。 【解決手段】薄膜形成材料が溶媒に溶解している溶液を インクジェット法で吐出することにより、前記溶液の液 渦を基板上に配置する。配置された直後の液滴近傍での 前記溶媒と同じ成分からなる気体の分圧を、例えば、飽 和蒸気圧と同じかほぼ同じ分圧に制御することにより、 前記溶液に結晶核を生成させる。前記結晶核の生成後 に、この液滴近傍での前記気体の分圧を、例えば飽和蒸 気圧の1/10~1/100である低い分圧となるまで

【課題】基板上の所定位置に配置された極少量の溶液を



【特許請求の範囲】

【請求項1】 薄膜形成材料が溶媒に溶解している溶液 の被滴を基板上に配置する工程を有する薄膜の形成方法 において、

配置された後の前記液滴近傍での前記熔媒と同じ成分からなる気体の分圧を、当該液滴をなす溶液が適飽和状態 になる第1の分圧に制御することにより、前記液滴に結 晶縁を生成させ、

前記結晶核の生成後に、前記被適近傍での前記気体の分 圧を、前記結晶核が結晶成長可能となる第2の分圧に低 下させることを特徴とする薄膜の形成方法。

【請求項2】 薄膜形成材料が溶媒に溶解している溶液 の液滴を基板上に配置する工程を有する薄膜形成方法に おいて

前記配置された波滴をなす溶液を過飽和状態にするとと もに、前記波滴近傍での前記密度と同じ成分からなる気 体の分圧を、当該波滴をなす溶液から溶媒が蒸発し懸い 第1の分圧に制御することにより、前記液滴に結晶核を 生成なせ、

前記結晶核の生成後に、前記被論近傍での前記気体の分 圧を、当該結晶核の結晶成長が更なる結晶核の生成より も優先的に生じる第2の分圧となるまで低下させること を特徴とする薄膜の形成方法。

【請求項3】 前記第1の分圧への分圧制御を、前記液 滴の配置間隔の調整によって行う請求項1または2記載 の激度の形成方法。

【請求項4】 前記第1の分圧への分圧制御を、前記液 滴をなす溶液の量の調整によって行う請求項1または2 記載の薄膜の形成方法。

【請求項5】 前記第1の分圧への分圧制御を、前配液 滴を基板上に配便する前に、当該液滴が配置される位置 の前配気体の分圧を調整することによって行う請求項1 または2記載の薄膜の形成方法。

【請求項6】 前記気体の分圧を前記第2の分圧に低下 させるために、前記被適近傍の雰囲気を減圧する請求項 1または2記載の薄膜の形成方法。

【請求項7】 前記気体の分圧を前記第2の分圧に低下 させるために、前記被滴近傍の湿度を上昇させる請求項 1または2記載の薄膜の形成方法。

【請求項8】 前記気体の分圧を前記第2の分圧に低下 させるために、前記被適近傍の雰囲気を不活性ガス雰囲 気に置棒する請求項1または2記載の薄膜の形成方法。

【請求項9】 薄膜形成材料はオリゴフェニレンまたは その誘導体である請求項1乃至8のいずれか1項に記載 の薄膜の形成方法。

【請求項10】 薄膜形成材料はオリゴチオフェンまた はその誘導体である請求項1乃至8のいずれか1項に記 載の薄膜の形成方法。

【請求項11】 請求項1乃至10のいずれか1項に記載の方法で薄膜を形成する工程を有する電子デバイスの

形成方法。

【請求項12】 基板を載置するステージと、薄膜形成 材料が溶媒に溶解している溶液を液滴として吐出する吐 出装置と、前記ステージの上部の気体組成を変化させる 気体成分調整装置と、を備えた薄膜形成装置。

【請求項13】 基板を載置するステージと、薄膜形成 材料が熔煤に溶解している溶液を液滴として吐出する吐 出装置と、前記ステージの上部に所定成分の気体を導入 する気体導入装置と、前記ステージの上部の圧力を低下 させる滅圧装置と、を備えた薄膜形成装置。

【請求項 1 4】 満熟形成材料が溶媒に溶解している溶 級の液滴を基板上に配置し、前記液海近停での前記溶媒 と同じ成分からなる気体の分圧を制御することにより、 前記液調に結晶核を生成させた後に前記結晶核を収長さ せて結晶性傳集を形成することを容微とする薄製の形成 方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、薄膜形成材料が溶 媒に溶解している溶液の液滴を基板上に配置する工程を 有する薄糠の形成方法に関する。

[0002]

【従来の技術】近年、有機場隊(有機物からなる薄膜) を機能性無限として有する電子デバイスが注目されてお り、代表的とのとして希機をLは変節が挙行される。有 機をLは鑑力等光層として使用される有機構態として は、側えば真空蒸着法で形成されたAlq3 (ペーメリノ ールーアルミニウム締件)からなる薄膜が挙行られる。 この薄膜は、通常の真型蒸落法で形成されると、結晶状 継ではなくアモルフェス状態で得られる。

【0003】フラーレンからなる層を下地層として設けることにより、真空熱者社で結晶性のAlq3両機が得られることは公知である(例えば、特許文献1参照)。また、この方法で形成された結晶性Alq3両機を発光層とすることによって、通常の真空蒸電法で形成されたAlq3両機を用から、有機EL設度の光光効率が向上できると記載されている。

[0004]

【特許文献1】特開平10-41070号公報

【0005】また、液相プロセスで結晶性者機関線が形成された何もあり、例えば、材料によっては、有機物の 解液をスピンコート法で輸出する方法で、結晶性有機薄 膜を形成できることも発表されている。その材料として は、αーセキチオフェン、ヘキサデカフルガロ銅フタロ シアニン、ナフタレンテトラカルボキシルジイミド等が 挙げられる。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】一方、多くの電子デバ イスでは、機能性薄膜がパターニングされて使用される が、結晶性有機薄膜をフォトリソグラフィエ程とエッチ ング工程からかる通常のバターニング方法でバターニン クすることは、有機物のレジスト副性が低いために日曜 である。前述の結晶性有機薄板でも、各結晶性有機薄板 が記載されている文献にパターニング法についての記載 はない。また、結晶の完全性は物性に直接反映される が、前距各を数にはそれについての辞細な記述もない。 したがって、現時点では、バターニングされた結晶性有 機薄膜を任意の材料で得ることのできる方法は存在しな いと言うことができる。

【0007】これに対して、インクジェット法で基板上 の所定位室に極少量の有機物の溶液を配置し、この配置 された溶液を結晶化できれば、パターン状の結晶性有機 薄板を基板上に容易に形成できる。また、この方法で は、溶液化可能な全ての材料について結晶性頻繁を形成 できるようになり、さらに、原理的には完全な結晶(単 結晶)を作ることが可能になる。

【0008】本発明は、このような点に着目してなされ たものであり、基板上の所定位置に配置された極少量の 密板を結晶化させることのできる方法を提供することに より、インシジェット法でパターン状の結晶化薄板を基 板上に容易に形成できるようにすることを目的とする。

[0009]

【課題を解決するための手段】上記課題を解決するため に、本発明は、薄機形成材料が溶媒に溶解している溶液 の液滴を凝皮上に配置する工程を有する薄膜の形成方法 において、配置された後の前応液薬近傍での前窓溶媒と 同じ成分からなる気体の分圧を、当該液溝をな下溶液が 起絶和状態になる第1の分圧(例えば、動熱蒸気圧と同 じかほぼ両し分圧)に制御することにより、前記液滴正 管での前窓気体の分圧を、前記結晶核が年成後に、前記液滴近 停での前窓気体の分圧を、前記結晶核が経度の策と なる第2の分圧(例えば、飽和蒸気圧の1/10~1/ 100)に低下させることを特徴とする薄膜の形成方法 を提供する。

【0010】本祭明はまた、隣穂形成材料が熔線に溶解 している溶液の被滴を基板上に配置する工程を有する薄 級形成方法において、前記配限された液滴をなす溶液を 過飽和状態にするとともに、前記酸薄近傍での前記熔媒 と同じ成分からなる気体の分形を、当該液準をす溶液 と同じ成分からなる気体の分圧を、当該液準 に対していまば而じ分圧)に剥削することにより、前記酸 滴近傍での前定気体の分圧を、当該結晶核の出版を、前記酸 変なる結晶核の生成まで、前心的に生じる第2の分圧 (例えば、飽和蒸気圧の1100)となる まで低下させることを特徴とする薄膜の形成力法を提供 する。

【0011】この方法によれば、先ず、基板上に配置された直後の液滴をなす溶液が過飽和状態となることによって、結晶化に必要な結晶核が前記溶液内に生成され

る。次に、前記渡適近傍での前記気体(溶媒と同じ成分 からなる気体)の分圧を、前定第1の5円(液薄を成分 結束があた薄膜が蒸発し継い。高い分圧)から前記第2の分 圧(既に生じた結晶核の結晶成長が、更なる結晶核の生 成よりも優先的に生じる低い分圧)となるまで低下させ ることにより、結晶成長が終まる。

【0012】したがって、この方法において、例えば、 前記液滴の配置をインクジェット法により所定パターン で行うことによって、パターン状の結晶性薄膜を基板上 に容易に形成することができる。ここで、液滴配置工程 を例えばインクジェット法で行った場合のように、基板 上に配置された液滴の体積が例えば20ピコリットルと 極少量である場合には、液滴近傍での前記気体(液滴を なす溶液の溶媒と同じ成分からなる気体)の分圧が低い と、溶媒が液滴から蒸発し易いため、液滴をなす溶液の 濃度が魚上昇して溶液の過飽和度も急激に高くなり、多 数の結晶核が形成されて溶質が粉末化し易い。これに対 して、本発明の方法では、液滴配置直後の液滴近傍での 前記気体の分圧を、前配第1の分圧(液滴をなす溶液か ら溶媒が蒸発し難い高い分圧) に制御することにより、 液滴をなす溶液が比較的低い過飽和度の過飽和状態で安 定する(すなわち、液滴をなす溶液の過飽和度の上昇度 合いが穏やかになる)ため、少数(理想的には1個)の 核が牛成される。

【0013】また、単結晶の薄膜を形成するためには、 1個の核が生成された後にこの様のみを結晶板段させ、 地の核形成を生じきせないようにすると要があるが、核 満配置直後の液滴近修での前記気体の分圧が高いままで あると、更なる核が生成されることになる。これに対し て、本発明の方法では、結晶核の生成後に前記分圧を、 既に生じた搖晶核の結晶板皮が更なる結晶核の生成より も電先的に生じる低い分圧(第2の分圧)となるまで低 下させることにより、更なる核生成を防止しながら結晶 板段を促進している。

【0014】したがって、本発明の方法においては、前 記第1の分圧から第2の分圧への分圧低下を、前記溶液 に少数 (理想的には1個) の結晶核が生成した直後に急 激に行うことによって、例えば、飽和蒸気圧と間じかほ ぼ同じ分圧である第1の分圧から、1. 3 Pa(10⁻² torr) である第2の分圧まで、1~10秒間で低下させ ることことによって、液滴をなす溶液の過飽和度を急激 に高くして、単結晶の結晶性薄膜を得ることができる。 【0015】なお、本発明の方法では、配置された直後 の液滴をなす溶液が過飽和状態となるようにする必要が あり、そのためには、(1)液滴配置工程で溶液を吐出 する時に飽和状態となる量の薄膜形成材料を含有してい る溶液、または(2)前記吐出時に濃度が飽和濃度の1 /10以上飽和濃度未満となる量の薄膜形成材料を含有 している溶液、または(3)前記吐出時に過飽和状態と なる量の薄膜形成材料を含有している溶液を使用するこ

とが好ましい。

【0016】本発明の方法において、前記第1の分圧へ の分圧制御方法としては、①前記液滴の吐出開闢(配置 間隔)を調整する方法、②前記溶液の吐出量(前記液滴 をかす液液の量)を襲撃する方法。③前記液滴配置工程 前に、液滴が配置される位置の前記気体の分圧を調整す る方法が挙げられる。本発明の方法において、前記第1 の分圧から第2の分圧への分圧低下方法としては、①前 記被縮近傍の雰囲気を減圧する方法、②前記液滴近傍の 温度を上昇させる方法、③前記液滴近傍の雰囲気を不活 性ガス雰囲気に置換する方法が挙げられる。なお、②の 方法では前記気体の分圧低下が生じない場合(一連の工 程を窓閉空間で行う場合等) もあるが、その場合でも、 温度上昇によって飽和蒸気圧が高くなり、液滴の溶媒が 蒸発し易い状態となるため、前記気体の分圧低下が生じ た掛合と同じ作用(液滴をなす溶液の過飽和度を急激に 高くする)が得られる。

【0017】未発明の方法で使用可能冷凍機形成材料としては、オリゴフェニレンまたはその誘導体、あるいは オリゴナスコンよをはその誘導体が挙げられる。オリ ゴフェニレンは下記の(1)式で表され、オリゴチオフ エンは下記の(2)式で表され、いずれの場合もnが2以上である。また、いずれの場合もnが2以上6以下 あるものが好ましい。

[0018]

ノリノールーアルミニウム錯体)が挙げられる。

H-C S 【 【 [0025] 本発明の方法で使用可能な海膜形成材料としては、また、下記の(7)式で示されるAlq3(キ

[0026] [化7]

[0027] 本発明はまた、本発明の方法で消験を形成 する工程を有する電子デバイスの形成方法を提供する。 本発明はまた、基板を載腹するステージと、薄販形成材 料が容線に溶解している溶液を接適として吐出する吐出 装置と、前盆ステージの上部の気体組成を変化させる気 体成分割終定属と、金種えた等駆形成装置を提供する。 [0019] [#:2]

【0020】 オリゴフェニレンの例としては、下記の (3) 式で示されるp-ターフェニルが挙げられる。オ リゴチオフェンの例としては、下記の(4) だで示される ターチオフェンが挙げられる。オリゴフェニレンの誘 導体の例としては、下記の(5) 式で示される4ーアミ ノーp-ターフェニルが挙げられる。オリゴオフェン の誘導体の例としては、下記の(6) 式で示される2. 2'3',2"-ターチオフェンー5.5'-ジカルボキシアルゲ ヒドが挙げられる。

[0021]

[0022]

[0023]

[0024] [化6]

【0028】 本発明はまた、基板を載置するステージし と、薄膜形成材料が溶解に溶解している溶吸を没漬とし で批出するも出環度と、前窓フテージの上部に所定成分 の気体を導入する気体等入機変と、前部ステージの上部 の圧力を低下させる減圧装質と、を備えた薄膜形成装置 を提供する、本型明はまた、薄膜形成材料が溶媒に溶解 している溶液の液滴を基板上に配置し、前部溶液近溶解 の制設溶解と同じ成分からなる気体の分圧を増加することに とにより、前部液構に結晶核を生成させた後に前部結晶 核を成長させて結晶性薄膜を形成することを特徴とする 積極の形成方法を提供することを特徴とする

[0029]

【発明の実施の形態】以下、本発明の実施形態について 説明する。

<第1実施形態ン前記化学式(3)で示される構造のp ーターフェニル (薄膜形成材料)を、2、3-ジヒドロペン ソフラン (溶解) に O. 1 重量%濃度となるように溶解 させた。また、シリコン基板の表面に紫外線を照射し て、この表面を親インク性(前記溶液によって漏れ易い 性質)にした。

【0031】ヘッド3は密閉容器1の上部に固定されて おり、このヘッド3内に外部から、前記溶液が供給され るように構成されている。ヘッド3とX-Yステージ2 は、互いに向かい合う位置に配置されている。ポンプ6 用の配管7は密閉容器1の底部に接続されている。イン クジェット装置としては、セイコーエブソン(株)製の インクジェット装置「MI-930C」を用いた。ヘッ ド3としては、ノズルを1個備えたものを使用した。 【0032】先ず、この装置のX-Yステージ2に、前 記処理を行ったシリコン基板を載せて密閉した。次に、 この密閉容器1内を25℃に保持し、この基板の表面に ヘッド3から、前記溶液を1滴当たり20ピコリットル の吐出量で吐出した。この吐出を、X-Yステージ2を 210 m ずつ基板の1辺に沿って移動させながら10 回繰り返した。ヘッドのノズルと基板との距離は1 mm とした。これにより、基板上の一直線に沿ってピッチ2 10 umで10個の被滴が形成された。

 $[00\,33]$ この波薄形成を終了すると同時に、減圧ボンブ6を稼働させてこの西閉客器1内を1.3 Pa $(1\,0)^2$ torr)まで咳圧し、この状態を0時間保持した。6時間後に密閉空間から取り出したシリコン基板には、各液滴が形成された各位置に、一辺が $2\,0\,\mu$ m $\rightarrow 3\,0\,\mu$ m $\rightarrow 5$ KB 整備を0.5 μ m $\rightarrow 5$ KB 整備の状態で形成されていた。 μ P $\rightarrow 7$ エニル構造 (標本) Fa μ m $\rightarrow 7$ KB 整備を0.5 μ m $\rightarrow 7$ KB 準結晶の状態で形成されていた。 μ P $\rightarrow 7$ エニル構造 情態は、各価能子がパス用の半導体験として好論に使用可能な機能性が悪である。

【0034】これに対して、液滴をピッチ4 20μ mで形成した以外に全て上述の力を行った場合、6時間後に密閉容器1から取り出したシリコン基板には、各液滴が形成された各位置に、一辺が1 μ m以下である略巻形のp-9の-9年ンエルからなるが結晶が形成されていた。設満をピッチ 560μ mで形成した場合も同様であった

【0035】この実施形能では、吐出時の溶液の濃度が 総和濃度の1/10であるため、基板上に配置された直 後に液滴をなす溶液が過飽和状態になり易い。また、1 縮当たりの吐出量を20ビコリットルとした場合には、 歳滴をビッチ210gmで形成することによって、配置 された直後の液衡近傍での2,3-ジヒドロベンソフラ (宿嬢 上間じ成分) からなる気体の分圧が、液滴とな っている溶液から2,3-ジヒドロベンソフラン (溶 媒) が悪毛し難い高い分圧となっている。これらのこと から、液滴となっている溶液が比較的低い過飽和度の過 飽和状態で安定して、少数の核形成がなされたと考えら **

【0036】これに対して、同じ吐出量で液滴をビッチ 420μmおよび560μmで形成すると、液滴の配置 盛後に繭感現体の分圧が帰途が分圧とならずに、多数 の核形成が心されたと考えられる。また、液類形成を持 すすると同時に高間空間(途間容器)、内の減圧を開始 することによって、減滴逆費での溶蒸蒸気の分圧が、少 数の結晶板が形成された段階で急激に低すし、圧減となっている溶解の過熱和度が合整激に低すし、一変なる結 晶板の形成よりも結晶成長が優先的に生じる状態とな り、この減圧状態を6時間を持することによって、結晶 成長が促進されたと考えられたとからなからないまた。

【0037】なお、本実施形態では図1に示す薄膜形成 装置を使用しているが、減圧をより確実に行うために、 図1の薄膜形成装置のヘッド3とステージ2および配管 7とを隔てる仕切り板を設けたものを使用してもよい。 この仕切り板を設けることにより、密閉容飾1内部のヘッド設置側は減圧させずに、ステージ設置側のみを該圧 することができる。

《第2実施形態》1 適当たりの叶出量を40ビコリットルとした以外は全て第1実施形態と同じ方法を行った。 級演の形成セプザは420μmとした。その根果、6時間後に溶開空間から取り出したシリコン基板には、各核額が脱皮された各位置に、一辺が20μmで30μmである路菱形のp-9-7・エニル溝腰(厚さ0.8μm)が、路岸福島の状態で形成されていた。

【0039】以上のことから、液滴をビッチ420μm で形成した場合には、1 請当たりの吐出量を40ビコリ ットルとすることによって、配置された重複の液薬近傍 での2、3 ージヒドロペングフランからなる気体の分圧 が、液薬をなず溶液から2、3 ージヒドロペンプラン (溶媒)が蒸発し難い高い分圧となって、少数の核形成 がなされるが、1 適当たりの吐出量を20ビコリットル とすると、液薬の配置値接に同配気体の分形が配高い 分圧とならずに、多数の核形成がなされたと考えられ 〈第3実施形態〉溶液の単出高前に基域表面にスピンコート法 (個転速度20000pmで30秒間) により溶 線(2,3-ジヒドロペンソフラン)を塗むした以外 は、全て第1実施形態と同じ方法を行った。液嚢の形成 ビッチはは20μmとした。その結果、6時間後に密閉 空間から取り出したション主教には、各破療が形成された各位翼に、一辺が20μm~30μmで30麻で多数形成 かりアーフェニル薄膜(厚も0.1μm)が、略単結 品の状態で形成されていた。

【0040】なお、第1実施形態で報適をビッチ420 μπで形成した例が、この実施形態の比較例(対照例) となるが、この側では、上述のように、68両院と密閉 を関から取り出したシリコン基板には、各被滴が形成されたたを値能に、一辺が1μμ以下である格差形のリークーフェールらなる物能過ぎ形成されていた。以上のことから、波湧をビッチ420μmで形成した場合には、溶液形は対すい溶液を止出する直前に基板表面にこの移っ溶液を参加することによって、配置されて直接の液体の溶液を塗布することによって、配置されて直接の液体の分圧が、液滴をなす溶液から2、3ージドドロペングフラン(溶炭)が蒸発し難で高がい気圧となって、少数の分圧が、飛液をなす溶液から2、3ージドドロペングフラン(溶炭)が蒸発し難で高い分圧となって、少数の核形成がなされるが、溶体塗布を行わないと前記気がなれるとまたもの。

〈第4,紫地部館〉上記化学式(4)で示される構造のターチオフェン(2,2°5°,2″ーターチオフェン、薄膜形成材料)を、ドデシルベンゼン(溶媒)に、濃度が1.0 重量%と比るように溶解させて溶液を得た。25℃(溶、欧出路の)速度)でのドデシルペンゼンに対するターチオフェンの整御速度は1.0重量%である。したかって、この溶液は、吐出時に、ターチオフェンンが飽和状態となる。

 $\{0.041\}$ この溶液を用い、1 添あたりの吐出量を2 のビコリットルとし、吐出ビッチを210 μ mとして、 第1実施形態と同じ方法を行った。その結果、6時間後 に密閉空間から取り出したシリコン基板には、各液流が 形成される位置に、 10μ m× 5μ mの略長方形のク 増で形成されていた。 9μ m、が、取材結晶の水 増で形成されていた。 9μ m、カ、取材結晶の水 植電子デバイス用の半導体限として好適に使用可能な機 能性物態でさる。

〈第5実施転総〉前記化学式(5)で示される構造の4 ーアミノーpーターフェニル (薄膜形成材料)を、ジメ ナルホルムアミド(溶膜)に、護度が1.0重量%となるように溶解させて溶液を得た。25℃ (溶液吐出時の個度)でのジメチルホルムアミドに対する4一十三ノー pーターフェニルの飽和濃度は1.0重量%である。したがって、この溶液は、此出時に、4一アミノーpーターフェニルの物和濃度は1.0重量%である。したがって、この溶液は、此出時に、4一アミノーpーターフェニルが砂取状態となる。

【0042】この溶液を用い、1滴あたりの吐出量を2

0ビコリットルとし、駐出ビンチを210 x mとして、 部1実施形態と同じ方法を行った。その結果、6 時間後 に密閉空間から取り出したシリコン基板には、各級満が 形成された各位圏に、一辺が20 x m である 略菱形の4 ー デミノー p ー ターフェニル薄原 (足つ) 1 y m) が、脚柱結曲 水散 医形成されていた。4 ー ア ミノー p ー ターフェニル結晶性薄膜は、各種電子デハイ ×用の半導体膜として好適に使用可能な機能性薄膜である。

《第6実施部態>前記化学式(6)で示される構造の2、2°5、2°-20-47・オフェンー5、5°-ジカルボキシアルデヒド(ターチオフェンの誘導体、薄膜形は材料)を、ジメチルホルムアミド(病媒)に、濃度が1・0遺盤%となるように溶解させて溶成を含む、25℃(複雑性出時の関策度)でのジメチルホルムアミドに対する前距誘導体の総和度度は1・0度重%である。したがって、この溶液は、生地特に、前記誘導体が発射状態となる。

[00043] この溶液を用い、1 満あたりの吐出量を2 第1実施産をと同じ方法を行った。その精果、6時間後 に密間空間から取り出したシリコン基板には、各液液が 形成された各位度に、一辺が20 μ m~30 μ m~30 略菱形の2 μ ":5。 μ " - μ -

<第7実施形能>上記化学式(7)で示される構造のA 1q3(キノリノールーアルミニウム精体:薄膜形成材料)を、2、3ージドロインソプラン(溶解)に、萎度が6、1重量%となるように溶解させて溶液を得た。25℃での2、3ージドドロインソプランに対するA1q3減度は時間時に約4元を3点であるため、この溶液のA1q3減度は吐出時に約4元減度の1/10となっている。

Q。
【0044】この溶液を用い、1 流あたりの吐出量を2 0 ピコリットルとし、吐出ビッチを210μmとして、 第1実施形態と同じ方並を行った。その禁果、6時間後 に密胃空間から取り出したシリコン基板には、各後流が 形成された各位震に、長さ30μmの針次で厚さ0.1 μmのAlq3薄糖が、略結結晶の状態で形成されてい た。Alg3単結晶薄膜は有機EL装置の発光層等とし て好畜皮供用可能な機能性規則である。

<第8実施形態>図2に示す薄膜形成装置を用いて、本 発明の一実施形態に相当する方法を行った。

【0045】この装庫は、密閉容器1と、この密閉容器 1内に設置されたXーYステージ2と、インクジェット 装置のヘッド3と、密閉容器1内に溶媒(2、3ージヒ ドロベンソフラン)と同じ成分からなる気体を導入する ためのタンク4および配管5と、密期容器1内を検圧するためのボンブ6と配管7とで構成されている。ヘッド
3は密閉容器1の上部に超定されており、このヘッド3
内に外部から、第1実施形態で使用した溶破と同じ溶液が供給されるように構成されている。また、このヘッド
3としては、ノボルを18個様とたものを使用した。ヘッ
ド3とXーYステージ2は、狙いに向かい合う位置に超 置されている。タン4月内に前記溶液の密度である。
3-ジヒドロペングプランが入れてあり、タンク4の配管 5は密閉容器1の側壁上部に検索されている。ボンブ6 月の配管7に使防容器1の低速で接続されている。

10046] 先ず、この装置のスーソステージ2に、常 1実施形態と同じ処理を行ったシリコン基板を載せて憲 間し、タンタ4から2、3 - ジとドロベンソフランの気 作を密閉容器1内に導入して、密閉容器1内のジとドロ ベンブフシの分圧を終れ態気圧に保持した。次に、X イソステージ2上の基板の表面にヘッド3から、前記溶 液を1 演当たり20ピコリットルの吐出量で吐出した。この吐出を、Xーソステージ2を420μmずつ基板の 1辺に沿って移動させながら10回換り返した。ヘッド のパメルと基板との距離は1mmとした。これにより、 基板上の一面線に沿ってビッチ420μmで10個の液 磁形形成さまたり。

【0047】この液滴形成と終了すると同時に、タンク 4から密閉容器1内への前記気体の導入を停止するとと もに、液圧ボンブを稼働させてこの密閉容器 内を1. 3Pa(10² ctor)まで減圧し、この状態を6時間限 時した。6時間後に密閉容器1から取り出したシリコン 基板には、各波前が形成された各位菌に、一辺が20μ m~30μmである絡度形のカーターフェニル薄額(理 50、5μm)が、終年結局が幾密形成されていた。 <第9実施形態>第1実施形盤と関じ処理を行ったシリ コン基板を、ホットプレートが内蔵されたステージ上に 配置し、ホットプレートを加入といが戦で、この基板 の表面に第1実施形態と同じ力法で、同じ溶液の吐出を 行った。これにより、基板上にビッチ210μmで10 個の液滴が一層に沿つ下の飲えれた。

 $\{0.0.4.8\}$ この液滴形成を終了すると同時にホットプレートを加熱して、ホットプレートの基数で3.0 ℃、5.0 ℃、7.0 ℃の各温度に1.5 分間保持した。1.5 分配の場合は、各被滴が形成された各位置に、一辺が3.0 μ m である略差形のp-9-7ェニル薄線(厚さ0.4 μ m) が、略単結基の状態で形成されていた。3.0 ℃の場合は、各液液が形成された各位置に、一辺が1. μ m以下である略差形のp-9-7ェニルからなる機結晶が形成された各位置に、一辺が3.0 μ m である略差形のp-9-7ェニルからなる機結晶が形成された各位置に、一型が3.0 μ m である。10 μ m である

10049]ホットプレートを加熱しないで15分保約した場合、15分経過後に前室空間から取り出したシリコン基版には、各液薬が形成された各位置に、粒界を多く含む心阻上の多結晶状態のp-ターフェニルの塊が形では、液滴の溶媒が蒸発し易い状態にする工程(核形成校の液薬近所での溶媒と同じ成分からな気気体の分圧医でした。

○。 《第10実施形態》図3に示すステージ8を用意した。 このステージ8は、基板を載せる長方形の台部81と、 この台部81の長手方向一端に設けられた気体吹き出し 部82と、他端に設けられた気体吸い込み第63とで構 成されている。気体吹き出し部82には、横方向に多数 の吹き出し182 aが等間隔で形成されている。気体吹き い込み第83には、横方向に多数の吸い込み583aの 等間隔で形成されている。これらの吹き出し182aと 吸い込み183aは、荷方向に多数の吸い込み583aの に、近い方向方のでき出して82aと 吸い込み183aは、右部81の上方30cmの位置 に、互いて初ける配置で形成されている。

【0051】この液滴形成を終了すると同時に、ステージ8による不活性ガスの解液形成を行い、この状態で1分分放像した。不活性ガスの解液形成を行い、この状態で20日本で吹き出した。その後に密閉空間から取り出したシリコン基度には、各液液が形成された名位像に、一辺が10μmである物薬形のトラーフェニル解原(厚き 0.5 μ m)が、略単結晶の状態で形成されていた。ただし、この薄膜には、いくつかの粒界が存在する部分もあった。

【0052】この実施形態では、核形成接の依衡直接が の溶線と同じ成分からなる気体の分圧低下を、液滴近傍 の雰囲気体不活性ガス雰囲気に塑熱することで行ってい る。なお、図2の装置は請井項13の海膜形成装置の 実施形態であて、タンク4および配管5分後に導入 数 置に相当し、ポンプ6および配管7が減圧装置に相当す る。また、図2でボンブ6および配管7のがい装置は、 湯珠項12の海線形成装置の大能形態であって、この 場合にはタンク 4 および配管 5 が気体成分調整装置に相当する

19 05 3] また、木美明の方法が実施可能な装置の例の例としては、①図2の装置で、タンク4、ポンプ6、および配管を、アがなく、ステージ2上にホットプレートとスピコーターを兼ねる差置が設置されているもの、②図2の装置で、タンク4と配管5がなく、ステージ2上にスピコーターが設置されているもの、②図2の装置で、ボンプ6および配管方がなく、ステージ2上にホットプレートが設置されているもの、④図2の装拠形成装置のヘッド3とステージ2 および配管 7とを隔てる仕切り板を設けたもの等が挙げたれる。

【0054】たお、前配各英鉱形態(第1-第8)では、液滴所成を終了すると同時に密閉空間内の機圧を開からことによって、第10分圧を第2の分圧に急激に低下させて、液滴をなす溶液の高飽和度を急激に高くして単結曲の結晶性薄膜を背ているが、前配機圧開始のくなく、他の条件等によって適切なタイミングで行うことができる。第9実施形態の加熱および第10実施形態のなどは関端のようなく、場の条件等によって適切なタイミングで行うことができる。第9実施形態の加熱および第10実施形態のなば関端のタイミングでつけても前配と同様である。

[0055] 本発明の形成が近により形成された結晶性 ド、キャインタ、有機EL映置における発光器や正孔注 入・輸送器等) 用の半導体膜として好適に使用できる。 また、本発明の方法で薄膜形成がなされた電子デバイス を備えた疾不鼓置としては、液晶表示装置や不積EL表 示装膜等が挙げられる。これらの表示接置は、例えば、 図4に許全格量子後器と適用することができる。

【0056] 図4(a)は、携帯電話の一例を示した針 規図である。図4(a)において、符号60は携帯電 話本体を示し、符号601は輸配数示装置を外いた表示 部を示している。図4(b)は、ワープロ、パソコンな どの携帯型情報处理装置の一例を示した斜視図である。 図4(b)はいて、符号70は情報处理整置、符号 701はネーボードなどの入力部、符号703は情報処理装置 来降、符号702は前記表示装置を用いた表示部 を示している。 【0057】図4 (c) は、腕時計型電子機器の一例を 示した斜膜限である。図4 (c) において、荷号80 口 計時計本核を示し、符号80 口は前記表示策解を用いた 表示部を示している。図4 (a) ~ (c) に示すそれぞ れの電子機器は、補記実施形態の方法で形成された結局 接続を一般器は、補記実施形態の方法で形成された結局 表示装置を必示部として備えたものであり、本契明の薄膜形 板方法によれば、これらの電子機器の製造方法を容易に することができる。

[0058]

【発明の効果】以上説明したように、本廷明の方法によ れば、基板上の所定位景に配置された極少量の溶液を結 晶化させることができる。その結果、インシェット法 によりパターン状の結晶性療験を基板上に容易に形成で きるようになる。また、本発明の製質によれば、本発明 の方法が容易に実施できる。

【図面の簡単な説明】

【図1】 本発明の方法を実施可能な薄膜形成装置を示す概略構成図である。

【図2】 本発明の薄膜形成装置の一実施形態を示す概 略構成図である。

【図3】 本発明の請求項8に係る方法が容易に実施可能なステージを示す概略斜視図である。

【図4】 本発明の方法で薄膜形成がなされた電子デバ イスを備えた表示装置を有する電子機器の例を示す斜視 図である。

【符号の説明】

